

REC'D 1 8 JAN 2005

WIPO PCT

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le _______

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brèvets

Martine PLANCHE

OCUMENT DE PRIORITÉ

'RÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

> INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE

SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr

0.335.04 (0.314)

CREE PAR LA LOI Nº 51-444 DU 19 AVRIL 1951



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITE

26bis, rue de Saint-Pétersbourg 75800 Paris Cédex 08

Téléphone: 01 53.04.53.04 Télécopie: 01.42.94.86.54

Code de la propriété intellectuelle-livreVI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

DATE DE REMISE DES PIÈCES: N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL: DÉPARTEMENT DE DÉPÔT: DATE DE DÉPÔT:	Philippe CONAN L'AIR LIQUIDE S.A. 75 quai d'Orsay 75321 PARIS France
Vos références pour ce dossier: S6366PhC/GG	

1 NATURE DE LA DEMANDE	
Demande de brevet	
2 TITRE DE L'INVENTION	i de la préparation et utilisation dans
	Nouveau latex inverse concentré, procédé pour sa préparation, et utilisation dans l'industrie
3 DECLARATION DE PRIORITE OU REQUETE DU BENEFICE DE LA DATE DE DEPOT D'UNE DEMANDE ANTERIEURE FRANCAISE	Pays ou organisation Date N°
4-1 DEMANDEUR	DESCRIPTION OF THE PROPERTY OF
Nom	SOCIETE D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES SEPPIC
Suivi par Rue Code postal et ville Pays Nationalité Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF N° de téléphone N° de télécople Courrier électronique	Philippe CONAN 75 qual d'Orsay 75321 PARIS CEDEX 07 France France Société anonyme 552 016 487 515L 01 40 62 56 91 01 40 62 56 95 philippe.conan@airliquide.com
5A MANDATAIRE	
Nom Prénom Qualité Cabinet ou Société Rue Code postal et ville N° de téléphone	CONAN Philippe Liste spéciale, Pouvoir général: PG 10825 L'AIR LIQUIDE S.A. 75 qual d'Orsay 75321 PARIS 01 40 62 56 91
N° de télécopie	01 40 62 56 95

1er dépôt

6 DOCUMENTS ET FICHIERS JOINTS	Fichier électronique	Pages		Détails
Texte du brevet	textebrevet.pdf	43		
Désignation d'inventeurs		70		D 38, R 4, AB 1
Pouvoir général	ļ	•		
7 MODE DE PAIEMENT				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Mode de palement	Prélèvement du con	note courant		
Numéro du compte client	516			
8 RAPPORT DE RECHERCHE				
Etablissement immédiat				
9 REDEVANCES JOINTES	Devise	Taux	Quantité	Montant à payer
062 Dépôt	EURO	0.00	1.00	
063 Rapport de recherche (R.R.)	' 	320.00	1.00	0.00
068 Revendication à partir de la 11ème		15.00 -		320.00
Total à acquitter	EURO	15.00 ~	5.00	75.00
	LEUKO			395.00

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

Signé par Signataire: FR, L'Air Liquide SA, P.Conan Emetteur du certificat: DE, D-Trust GmbH, D-Trust for EPO 2.0

Fonction

SOCIETE D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES SEPPIC (Demandeur 1)



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITE

- Réception électronique d'une soumission

Il est certifié par la présente qu'une demande de brevet (ou de certificat d'utilité) a été reçue par le biais du dépôt électronique sécurisé de l'INPI. Après réception, un numéro d'enregistrement et une date de réception ont été attribués automatiquement.

Demande de brevet : X Demande de CU:

DATE DE RECEPTION TYPE DE DEPOT	22 octobre 2003 INPI (PARIS) - Dépôt électronique	Dépôt en ligne: X Dépôt sur support CD:
№ D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUE PAR L'INPI Vos références pour ce dossier	0350717 S6366PhC/GG	
DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale	SOCIETE D'EXPLOITATION DE P	RODUIT S POUR LES C
Nombre de demandeur(s) Pays	1 FR	:
TITRE DE L'INVENTION Nouveau latex inverse concentré, procédé	pour sa préparation, et utilisation dan	s l'industrie
DOCUMENTS ENVOYES Design.PDF package-data.xml FR-office-specific-info.xml Requetefr.PDF	ValidLog.PDF application-body.xml indication-bio-deposit.xml	fee-sheet.xml textebrevet.pdf request.xml
EFFECTUE PAR Effectué par: Date et heure de réception électronique: Empreinte officielle du dépôt	P.Conan 22 octobre 2003 14:45:54 2B:32:F8:EF:3C:8B:C1:D6:42:2E:07:2	2A:72:55:03:F9:A0:59:B9:35 / INPI PARIS, Section Dépô

SIEGE SOCIAL thisTITUT 26 bis, rue do Saint Petersbourg NATIONAL DE 75800 PARIS codex 08 LA PROPRIETE Teléphono : 01 53 04 53 04 INDUSTRIBLE Télécopie: 01 42 93 59 30

10

15

20

25

La présente demande concerne des latex inverse eau dans huile épaississants, leur procédé de préparation et leur application en tant qu'épaississant et/ou émulsionnant dans les produits industriels, les produits de soins de la peau et des cheveux ou pour la fabrication de préparations cosmétiques, dermopharmaceutiques ou pharmaceutiques.

Les latex inverses de polymères de l'acide l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique (dénommé aussi acide 2-acrylamido 2-méthyl propanesulfonique, ATBS ou AMPS) partiellement ou totalement salifié ainsi que leur utilisation en cosmétique et/ou pharmacie ont fait de nombreuses demandes de brevet. Cependant la présence de quantités importantes d'eau et d'huile représente un inconvénient non négligeable en termes de volume, de coût et parfois de risques accrus et/ou d'effets toxiques.

Des solutions ont donc été développées pour augmenter la concentration en polymères dans les latex finaux par exemple en soumettant le milieu réactionnel en fin de polymérisation, à une étape de distillation sous vide pour enlever une partie plus ou moins importante d'eau et d'huile. Cette distillation est cependant délicate à mettre en œuvre car elle induit souvent une déstabilisation du latex inverse qu'il faut contrer par l'addition préalable d'agents stabilisants. Les demandes de brevet européen EP 0 161 038 et EP 0 126 528 ainsi que la demande de brevet britannique GB 1 482 515 divulguent une telle utilisation de polymères stabilisants.

Mais ceux-ci contiennent des alcools ou des glycols qui induisent des problèmes environnementaux. De plus il se produit parfois une prise en masse du milieu réactionnel lors de l'étape de distillation sans que ce phénomène n'ait jamais vraiment été expliqué, mais dont la conséquence certaine est la destruction du lot de latex inverse et un nettoyage pénible et coûteux du réacteur. Enfin, même quand la distillation se déroule correctement, les latex inverses obtenus s'inversent souvent difficilement, ils ont une viscosité élevée et présentent parfois en leur sein des micro-gels. Ces inconvénients interdisent donc leur utilisation dans la fabrication de formulations cosmétiques et ou d'impression textile.

C'est pourquoi la demanderesse s'est attachée à mettre au point des latex inverses concentrés, c'est à dire comprenant au moins 50 % en poids de polymère et moins de 5 % en poids d'eau dépourvus de tels inconvénients.

Selon un premier aspect, l'invention a pour objet une composition sous forme d'un latex inverse comprenant :

a) de 50 % en poids à 80 % d'au moins un polymère organique (P) linéaire, branché ou réticulé,

b) de 5 % en poids à 10 % d'un système émulsionnant (S₁) de type eau dans huile (E/H),

- c) de 5 % en poids à 45 % en poids d'au moins une huile, et
- d) de 0 % à 5 % d'eau.

5

20

25

30

Le polymère (P) présent dans la composition objet de l'invention peut être un homopolymère ou un polymère formé à partir de plusieurs types différents de monomères. Il s'agit principalement d'un copolymère, d'un terpolymère ou d'un tétrapolymère.

La composition telle que définie précédemment contient, soit un seul polymère (P), soit un mélange de polymères (P) différents.

Selon un premier aspect particulier de la présente invention, le polymère (P) est

- soit un homopolymère d'un monomère choisi <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une
 fonction acide fort partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une
 fonction acide faible partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi les monomères cationiques,
 - <u>soit</u> un copolymère dans lequel chacun des monomères est choisi indépendamment l'un de l'autre <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide fort partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide faible partiellement ou totalement salifié <u>ou bien</u> parmi les monomères neutres <u>ou bien</u> parmi les monomères cationiques,
 - <u>soit</u> un terpolymère dans lequel chacun des monomères est choisi indépendamment les uns des autres <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide fort partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide faible partiellement ou totalement salifié <u>ou bien</u> parmi les monomères neutres <u>ou bien</u> parmi les monomères cationiques,
 - <u>soit</u> un tétrapolymère dans lequel chacun des monomères est choisi indépendamment les uns des autres <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide fort particllement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide faible particllement ou totalement salifié <u>ou bien</u> parmi les monomères neutres <u>ou bien</u> parmi les monomères cationiques.

Dans la composition telle que définie ci-dessus, le système émulsionnant (S1) de type eau dans huile (E/H) est constitué soit d'un seul tensioactif soit d'un mélange de tensioactifs à condition que ledit mélange ait une valeur de HLB suffisamment faible pour induire des émulsions eau dans huile. Comme agent émulsionnant de type eau - dans huile, il y a par exemple les esters de sorbitan, comme le l'oléate de sorbitan, comme celui commercialisé par la société SEPPIC sous le nom MONTANE™ 80, l'isostéarate de sorbitan, comme celui commercialisé par la société SEPPIC sous le nom MONTANE™ 70 ou le sesquioléate de sorbitan comme celui commercialisé par la société SEPPIC sous le nom MONTANETM 83. Il y aussi certains esters de sorbitan polyéthoxylés, par exemple le monooléate de sorbitan pentaéthoxylé comme celui commercialisé par la société SEPPIC sous le nom MONTA-NOXTM 81 ou l'isostéarate de sorbitan pentaéthoxylé comme celui commercialisé sous le nom MONTANOX™ 71 par la société SEPPIC. Il y a encore l'alcool oléocétylique diéthoxylé comme celui commercialisé sous le nom SIMULSOL™ OC 72 par la société SEP-PIC, l'acrylate de lauryle tétraéthoxylé comme celui commercialisé sous le nom BLEM-MER™ ALE 200 ou les polyesters de poids moléculaire compris entre 1000 et 3000, produits de la condensation entre un acide poly(iosbutènyl) succinique ou son anhydride et un polyéthylène glycol, tels que l'HYPERMER™ 2296 commercialisé par la société UNI-CHEMA ou enfin les copolymères blocks de poids moléculaire compris entre 2500 et 3500, comme l'HYPERMER™ B246 commercialisé par la société UNICHEMA ou le SIMA-LINE™ IE 200 commercialisé par la société SEPPIC.

10

15

20

25

Par polymère branché, on désigne pour (P), un polymère non linéaire qui possède des chaînes pendantes de manière à obtenir, lorsque ce polymère est mis en solution dans l'eau, un fort état d'enchevêtrement conduisant à des viscosités à bas gradient très importantes.

Par polymère réticulé, on désigne pour (P), un polymère non linéaire se présentant à l'état de réseau tridimensionnel insoluble dans l'eau, mais gonflable à l'eau et conduisant donc à l'obtention d'un gel chimique.

La composition selon l'invention peut comporter des motifs linéaires, des motifs réticulés et/ou des motifs branchés.

Lorsque le polymère (P) est réticulé, il l'est plus particulièrement avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire exprimée par rapport aux mo-

nomères mis en oeuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01 % à 0,2 % et, plus particulièrement de 0,01 % à 0,1 %. De préférence l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le diméthacrylate d'éthylèneglycol, le diacrylate de diéthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triallylamine, le triméthylol propanetriacrylate ou le méthylène-bis-(acrylamide).

5

10

15

20

25

30

La fonction acide fort des monomères en comportant est notamment la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique. Les dits monomères sont par exemple l'acide styrènesulfonique partiellement ou totalement salifié ou, de préférence, l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique (dénommé aussi acide 2-acrylamido 2-méthyl propanesulfonique) partiellement ou totalement salifiée.

La fonction acide faible des monomères en comportant est notamment la fonction acide carboxylique partiellement salifiée. Lesdits monomères peuvent être par exemple l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique, l'acide maléique ou l'acide 3-méthyl 3-[(1-oxo 2-propènyl) amino] butanoïque partiellement ou totalement salifié.

Les monomères neutres sont notamment choisis parmi l'acrylamide, le méthacrylamide, le diacétoneacrylamide, le diméthylacrylamide, le N-isopropyl acrylamide, le N-[2-hydroxy-1,1-bis(hydroxyméthyl) éthyl] propénamide [ou tris(hydroxyméthyl) acrylamidométhane ou N-tris(hydroxyméthyl) méthyl acrylamide dénommé aussi THAM], l'acrylate de (2-hydroxy éthyle), l'acrylate de (2,3-dihydroxy propyle), le méthacrylate de (2-hydroxy éthyle), le méthacrylate de (2,3-dihydroxy propyle), un dérivé éthoxylé de poids moléculaire compris entre 400 et 1000, de chacun de ces esters ou le vinyl pyrrolidone.

Les monomères cationiques sont notamment choisis parmi les dérivés d'ammonium quaternaires. Lesdits monomères peuvent être par exemple les sels de 2,N,N,N-tétraméthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] propanammonium, de 2,N,N-triméthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] propanammonium, de N,N,N-triméthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) oxy] éthanammonium, de N,N,N-triméthyl 3-[(1-oxo 2-propènyl) oxy] propanammonium, de N,N,N-triméthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] propanammonium, de diallyl diméthyl ammonium. Par sel on entend plus particulièrement les chlorures, les bromures ou les iodures des dits sels d'ammonium.

Pour les monomères à fonction acide fort ou à fonction acide faible, le terme salifié indique les sels de métaux alcalins tels que les sels de sodium ou de potassium, les sels de

bases azotées comme le sel d'ammonium ou le sel de monoéthanolamine ($HO-CH_2-CH_2-NH_4^+$).

Selon un deuxième aspect particulier de la présente invention, le polymère (P) est choisi parmi :

- les copolymères réticulés de l'acide acrylique partiellement salifié sous forme de selde sodium ou de sel d'ammonium et de l'acrylamide;

5

10

30

- les copolymères réticulés de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1propanesulfonique partiellement salifié sous forme de sel de sodium et de l'acrylamide;
- les copolymères réticulés de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1propanesulfonique et de l'acide acrylique partiellement salifiés sous forme de sel de sodium;
- les copolymères réticulés de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique partiellement salifié sous forme de sel de sodium et de l'acrylate de 2-hydroxy éthyle;
- les copolymères réticulés de l'acrylamide et du N.N.N. triméthyl 3-(1-oxo 2-15 propènyl) propanammonium,
 - les homopolymères réticulés de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique partiellement salifié sous forme de sel de sodium;
 - les homopolymères réticulés de l'acide acrylique partiellement salifié sous forme de sel d'ammonium ou de sel de monoéthanolamine,
- les terpolymères de l'acrylamide, du N,N,N-triméthyl 3-(1-oxo 2-propènyl) propanammonium, et de tris(hydroxyméthyl)aminométhyl acrylamide.

les terpolymères réticulés de l'acrylamide, de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique et de l'acide acrylique partiellement salifiés sous forme de sel sodium,

les terpolymères de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1propanesulfonique partiellement salifié sous forme de sel de sodium, de l'acrylamide et du vinyl pyrrolidone

Selon un troisième mode particulier de la présente invention, la composition telle que définie précédemment, comprend au moins de 60 % en poids et au plus 70 % en poids de polymère (P).

10

15

20

25

30

Selon un quatrième mode particulier de la présente invention, la composition telle que définie précédemment, comprend en outre jusqu'à 5 % de son poids d'un système émulsionnant (S₂) de type huile dans eau (H/E).

Par "agent émulsifiant du type huile dans eau ", on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur de HLB suffisamment élevée pour fournir des émulsions huile dans l'eau tels que les esters de sorbitan éthoxylés comme l'oléate de sorbitan polyéthoxylé avec 20 moles d'oxyde d'éthylène, commercialisé par la société SEPPIC sous le nom de MONTANOXTM 80, le laurate de sorbitan polyéthoxylé avec 20 moles d'oxyde d'éthylène, commercialisé par la société SEPPIC sous le nom de MONTANOXTM 20, l'huile de ricin polyéthoxylé avec 40 moles d'oxyde d'éthylène commercialisé sous le nom SIMULSOLTM OL50, l'alcool oléodécylique décaéthoxylé, commercialisé par la société SEPPIC sous le nom SIMULSOLTM OC 710, l'alcool laurique heptaéthoxylé commercialisé sous le nom SIMULSOLTM P7, le nonylphénol décaéthoxylé commercialisé sous le nom de SYNPE-RONICTM NP=10 ou-les hexaoléates de sorbitan polyéthoxylés commercialisés-par la société ATLAS sous les nom G-1086 et G-1096.

Dans la composition objet de la présente invention, la phase huile est constituée soit par une huile minérale commerciale contenant des hydrocarbures saturés comme les paraffines, les isoparaffines, les cycloparaffines, présentant à température ambiante, une densité entre 0,7 et 0,9 et un point d'ébullition supérieur à environ 250°C, telle que par exemple le MARCOLTM52 commercialisés par EXXON CHEMICAL, soit par une huile végétale comme le squalane d'origine végétale, soit une huile de synthèse tel que le polyisobutène hydrogéné ou le polydécène hydrogéné, soit par un mélange de plusieurs de ces huiles. Le MARCOLTM 52 est une huile commerciale répondant à la définition des huiles de vaseline du Codex français. C'est une huile blanche minérale conforme aux réglementations FDA 21 CFR 172.878 et CFR 178.3620 (a) et elle est inscrite à la Pharmacopée des USA, US XXIII (1995) et à la Pharmacopée européenne (1993). La composition selon l'invention peut également contenir divers additifs tels que des agents complexants, des agents de transfert ou des agents limiteurs de chaîne.

Selon un autre aspect de la présente invention, celle-ci a pour objet un procédé de préparation de la composition telle que définie précédemment, caractérisé en ce que :

a) l'on émulsionne une phase aqueuse (A) contenant les monomères et les éventuels

15

20

25

30

additifs hydrophiles, dans une phase organique (O) contenant, le système tensioactif (S₁), un mélange constitué de l'huile destinée à être présente dans la composition finale et d'une huile volatile et les éventuels additifs hydrophobes,

- b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler, et
- c) l'on concentre par distillation, le milieu réactionnel issu de l'étape b) jusqu'à élimination complète de ladite huile volatile.

Les huiles volatiles appropriées à la mise en œuvre du procédé tel que défini cidessus, sont par exemple des isoparaffines légères comportant de 8 à 11 atomes de carbone
comme par exemple ceux vendues sous les noms ISOPARTM G, ISOPARTM L ou ISOPARTM H ou ISOPARTM J.

Selon une mise en oeuvre préférée du procédé tel que défini précédemment, la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydoréducteur, tel que le couple hydroperoxyde—de cumène - mét abisulfite de sodium, à une température inférieure ou égale à 10°C, puis conduite soit de manière quasi-adiabatique jusqu'à une température supérieure ou égale à 40°C, plus particulièrement supérieure ou égale à 50°C, soit en contrôlant l'évolution de la température.

Lorsque l'étape c) est terminée, on introduit si désiré un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

L'invention a aussi pour objet l'utilisation de la composition telle que définie précédemment pour préparer une composition topique cosmétique, dermopharmaceutique ou pharmaceutique.

Une composition topique selon l'invention, destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses de l'homme ou de l'animal, peut consister en une émulsion topique comprenant au moins une phase aqueuse et au moins une phase huile. Cette émulsion topique peut être du type huile dans eau. Plus particulièrement, cette émulsion topique peut consister en une émulsion fluide, telle un lait ou un gel fluide. La phase huile de l'émulsion topique peut consister en un mélange d'une ou plusieurs huiles.

Une composition topique selon l'invention peut être destinée à une utilisation cosmétique ou être utilisée pour préparer un médicament destiné au traitement des maladies de la peau et des muqueuses. Dans ce dernier cas, la composition topique comporte alors un principe actif qui peut par exemple consister en un agent anti-inflammatoire, un myorelaxant, un antifongique ou un antibactérien.

Lorsque la composition topique est utilisée en tant que composition cosmétique destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses, elle peut ou non comporter un principe actif, par exemple un agent hydratant, un agent bronzant, un filtre solaire, un antirides, un agent à visée amincissante, un agent antiradicalaire, un agent antiacnéique ou un antifongique.

Une composition topique selon l'invention comporte habituellement entre 0,1 % et 10 % en poids de l'agent épaississant défini ci-dessus. Le pH de la composition topique est de préférence supérieur ou égal à 5.

10

15

20

25

30

La composition topique peut en outre comporter des composés classiquement compris dans ce type de compositions, par exemple des parfums, des conservateurs, des colorants, des émollients ou des tensioactifs.

Selon encore un autre aspect, <u>l'invention</u> concerne l'utilisation du nouvel agent épaississant conforme à l'invention, mentionné ci-dessus, pour épaissir et émulsionner une composition topique comprenant au moins une phase aqueuse.

La composition selon l'invention est un substitut intéressant à celles vendues sous les noms SEPIGELTM 305, SEPIGELTM 501, SIMULGELTM EG, SIMULGELTM NS, ou SIMULGELTM 600 par la demanderesse, car elle présente aussi une bonne compatibilité avec les autres excipients utilisés pour la préparation de formulations telles que les laits, les lotions, les crèmes, les savons, les bains, les baumes, les shampooings ou les aprèsshampooings. Elle peut aussi être mise en œuvre avec les dits SEPIGEL ou SIMULGEL.

Elle est notamment compatible avec les concentrés décrits et revendiqués dans les publications internationales WO 92/06778, WO 95/04592, WO 95/13863, WO 96/37285, WO 98/22207, WO 98/47610 ou dans FR 2734 496, avec les agents tensioactifs décrits dans WO 93/08204.

Elle est particulièrement compatible avec le MONTANOV™ 68, le MONTANOV™ 82, le MONTANOV™ 202 ou le SEPIPERL™ N. Elle peut également être utilisée dans des émulsions du type de celles décrites et revendiquées dans EP 0 629 396 et dans les dispersions aqueuses cosmétiquement ou physiologiquement acceptable avec un composé organopolysiloxane choisi, par exemple parmi ceux décrits dans WO 93/05762 ou dans

WO 93/21316.

10

15

20

Elle peut également être utilisée pour former des gels aqueux à pH acide cosmétiquement ou physiologiquement acceptable, tels que ceux décrit dans WO 93/07856; elle peut également être utilisée en association avec des celluloses non-ioniques, pour former par exemple des gels de coiffage tels que ceux décrits dans EP 0 684 024, ou encore en association avec des esters d'acides gras et de sucre, pour former des compositions pour le traitement du cheveu ou de la peau telles que celles décrites dans EP 0 603 019. ou encore dans les shampooings ou après-shampooings tels que décrits et revendiqués dans WO 92/21316 ou enfin en association avec un homopolymère anionique tels que le CARBOPOL™ pour former des produits de traitement des cheveux comme ceux décrits dans DE 195 23596 ou en association avec d'autres polymères épaississants.

La composition selon l'invention est également compatible avec les principes actifs tels que par exemple, les agents auto-bronzants comme le dihydroxyacétone (DHA) ou les agents anti-acné; elle peut donc être introduite dans des compositions auto-bronzantes comme celles revendiquées dans EP 0 715 845, EP 0 604249, EP 0576188 ou dans WO 93/07902.

Elle est également compatible avec les dérivés N-acylés d'aminoacides, ce qui permet son utilisation dans des compositions apaisantes notamment pour peau sensible, telles que celles décrites ou revendiquées dans WO 92/21318, WO 94/27561 ou dans WO 98/09611.

Lorsque la composition telle que définie précédemment est destinée au traitement de cheveux, elle comprend plus particulièrement un latex inverse de polymère cationique objet de la présente invention.

Lorsque la composition telle que définie précédemment est destinée au traitement de la peau et/ou des muqueuses, elle comprend plus particulièrement un latex inverse de polymère anionique objet de la présente invention.

Les latex inverse objet de la présente invention peuvent être utilisés comme épaississant de pâtes d'impression textile

Les exemples qui suivent ont pour but d'illustrer la présente invention.

EXEMPLE 1 : Latex inverse du terpolymère AM/APTAC/THAM (rapport molaire en monomère : 73/20/7) (Epaississant cationique)

- a) Dans un premier bêcher on introduit successivement sous agitation :
 - 388,8 g d'une solution commerciale d'acrylamide (AM) à 50 % en poids,
- 206,5 g d'une solution commerciale à 75 % de chlorure de N,N,N-triméthyl 3-(1-oxo 2-propènyl) propanammonium (APTAC),
 - 46 g de tris(hydroxyméthyl) amino méthyl acrylamide (THAM),
 - 0,56 g d'une solution commerciale à 40 % du diéthylènetriaminepentaacé-
- 10 tate de sodium, et

5

25

30

- de l'eau permutée de manière à amener la masse totale à 813,8 g.
- Le pH est ajusté à 5,
- b) Dans un deuxième bêcher, on prépare une phase organique en mélangeant :
 - <u>--137,</u>5-g de MARCOL™ 52
- 15 186,3 g d'ISOPAR™ G
 - 25 g de MONTANETM 70 (isostéarate de sorbitan)
 - 6,2 g d'HYPERMER™ 2296
 - 6,0 g de SIMALINETM IE 200
 - 6,2 g d'acrylate de lauryle tétraéthoxylé,
- 20 125 g d'azo bis(isobutyronitrile) (AIBN)

Les deux phases sont ensuite mélangées sous agitation et soumises à une agitation mécanique violente de manière à créer une émulsion fine. Cette émulsion est ensuite placée dans un réacteur et l'on y fait barboter de l'azote afin d'en éliminer l'oxygène dissous.

Après refroidissement à environ 8°C, la réaction de polymérisation est initiée à l'aide du couple oxydoréducteur : hydroperoxyde de cumène /métabisulfite de sodium.

Une fois la réaction de polymérisation terminée, on retire par distillation sous vide l'ISOPAR™ G et la quasi-totalité de l'eau.

On obtient après introduction de 5% de MONTANOXTM 20, un latex inverse épaississant cationique contenant environ 63% de polymère. Le produit obtenu est exempt de grains et de micro-gel. Il est peu visqueux, son pouvoir épaississant est important et il

s'inverse facilement. Sa teneur en eau mesurée par une titrimétrie Karl-Fisher est de 3 % en poids.

Mesures de viscosité (viscosimètre Brookfield RVT)

	Mobile (M); Vitesse de rotation	Viscosité en mPas	
	du mobile (V) (en tour par mi-		
	nute)		
Latex inverse	M 4; V: 20	6 000	
Solution aqueuse à 2% en poids	M 6.; V : 5	139 000	
Solution aqueuse à 2% en poids	M6;V:5-	12 900	
+0,1 % en poids de NaCl			

5 <u>EXEMPLE 2 : Latex inverse du copolymère AM/ATBS (rapport molaire : 70/30) réticulé au MBA (Epaississant anionique)</u>

- a) Dans un premier réacteur, on introduit successivement sous agitation :
 - 245 kg d'une solution commerciale d'acrylamide (AM) à 50 % en poids
 - 308,1 kg d'une solution commerciale à 55 % du sel de sodium de l'acide 2-
- 10 acrylamido 2-méthyl propanesulfonique (ATBS).

15

- 0,066 kg de méthylène bis(acrylamide) (MBA).
- 0,37 kg d'une solution commerciale à 40 % du diéthylènetriaminepentaacétate de sodium
- le pH est ajusté à 5,0 à l'aide d'acide 2-acrylamido 2-méthyl propanesulfonique en poudre
 - de l'eau permutée de manière à amener la masse totale à 564,3 kg.
- b) Dans un deuxième réacteur on prépare une phase organique en mélangeant :
 - 107,6 kg de Polyisobutène
 - 74,5 kg d'ISOPAR™ G
 - 14,1 kg de MONTANE™ 70
 - 2,5 kg d'HYPERMER™ 2296
 - 4,1 kg de SIMALINE™ IE 200

La phase aqueuse est alors introduite dans la phase organique sous agitation et puis la pré-émulsion ainsi obtenue est soumise à une agitation mécanique violente à l'aide d'une turbine de type Silverson de manière à créer une émulsion fine sous barbotage d'azote.

Après refroidissement à environ 8°C, la réaction de polymérisation est initiée à l'aide du couple oxydoréducteur : persulfate d'ammonium / métabisulfite de sodium.

Une fois la réaction de polymérisation terminée, on retire par distillation sous vide l'ISOPARTM G et la quasi-totalité de l'eau.

On obtient après introduction de 5 % de MONTANOXTM 20 un latex inverse épaississant anionique contenant environ 63 % de polymère. Le produit obtenu est peu visqueux , son pouvoir épaississant est important et il s'inverse facilement. Sa teneur en eau mesurée par une titrimétrie Karl-Fisher est de 3 % en poids.

Mesures de viscosité (viscosimètre Brookfield RVT)

5

10

15

20

	Mobile (M); Vitesse de rotation	Viscosité en mPas
	du mobile (V) (en tour par mi-	·:
	nute)	
Latex inverse	M 4; V:20	4 000
Solution aqueuse à 2% en poids	M6;V:5	135 000
Solution aqueuse à 2% en poids	M 6; V:5	20 800
+ 0,1 % en poids de NaCl		

EXEMPLE 3 : Latex inverse du copolymère AM/AA (rapport molaire : 25/75) (Epaississant anionique)

- a) Dans un premier bêcher, on introduit successivement sous agitation :
 - 106,5 g d'une solution commerciale d'acrylamide (AM) à 50 % (massique)
 - 162,0 g d'acide acrylique glacial (AA)
 - 98,1 g d'une solution d'ammoniaque à 29,3 % en poids
 - 277 g de méthylène bis(acrylamide) (MBA).
- 0,45 g d'une solution commerciale à 40 % du diéthylènetriaminepentaacétate de sodium
 - de l'eau permutée jusqu'à 680 g

- b) Dans un deuxième bêcher, on prépare une phase organique en mélangeant :
 - 121 g de MARCOLTM 52
 - 99 g d'ISOPAR™ G
 - 17 g de MONTANETM 70
 - 3 g d'HYPERMER™ 2296
 - 5 g de SIMALINETMIE 200
 - 0,1 g d'AIBN

La phase aqueuse est alors introduite dans la phase organique sous agitation et puis la pré-émulsion ainsi obtenue est soumise à une agitation mécanique violente à l'aide d'une turbine de type Silverson de manière à créer une émulsion fine sous barbotage d'azote.

Après refroidissement à environ 8°C, la réaction de polymérisation est initiée à l'aide du couple oxydoréducteur : hydroperoxyde de cumène / métabisulfite de sodium.

Une fois la réaction de polymérisation terminée, on retire par distillation sous vide l'ISOPARTM G et la quasi-totalité-de <u>l'eau</u>.

On obtient après introduction de 5 % de MONTANOXTM 20 un latex inverse épaississant anionique contenant environ 63 % de polymère. Le produit obtenu est peu visqueux, son pouvoir épaississant est important et il s'inverse facilement. Sa teneur en eau mesurée par une titrimétrie Karl-Fisher est de 2,5 % en poids.

Mesures de viscosité (viscosimètre Brookfield RVT)

	Mobile (M); Vitesse de rotation	Viscosité en mPas
	du mobile (V) (en tour par mi-	
	nute)	
Latex inverse	M 4 ; V : 20	400
Solution aqueuse à 2% en poids	M6;V:5	150 000
Solution aqueuse à 2% en poids + 0,1 % en poids de NaCl	M 6; V:5	72 800

5

10

EXEMPLE 4 : Latex inverse du terpolymère AM/ATBPS/AA (rapport molaire : 65/30/) (Epaississant ánionique)

- a) Dans un premier réacteur, on introduit successivement sous agitation :
 - 227,5 kg d'une solution commerciale d'acrylamide (AM) à 50 % (massique)
- 308,1 kg d'une solution commerciale à 55 % du sel de sodium de l'acide 2-acrylamido 2-méthyl propanesulfonique (ATBS).
 - 8,8 kg d'acide acrylique (AA)

5

10

20

25

30

- 0,066 kg de méthylène bis(acrylamide) (MBA).
- 0,37 kg d'une solution commerciale à 40 % du diéthylènetriaminepentaacétate de sodium
 - le pH est ajusté à 6,2 à l'aide d'hydroxyde de sodium
 - de l'eau permutée de manière à amener la masse totale à 564,3 kg.
- b) Dans un deuxième réacteur on prépare une phase organique en mélangeant :
 - 107,6 kg de Polyisobutène
 - 74,5 kg d'ISOPAR™ G
 - 14,1 kg de MONTANETM 70
 - 2,5 kg d'HYPERMER™ 2296
 - 4,1 kg de SIMALINE™IE 200

La phase aqueuse est alors introduite dans la phase organique sous agitation et puis la pré-émulsion ainsi obtenue est soumise à une agitation mécanique violente à l'aide d'une turbine de type Silverson de manière à créer une émulsion fine sous barbotage d'azote.

Après refroidissement à environ 8°C, la réaction de polymérisation est initiée à l'aide du couple oxydoréducteur : persulfate d'ammonium / métabisulfite de sodium.

Une fois la réaction de polymérisation terminée, on retire par distillation sous vide l'ISOPARTM G et la quasi-totalité d'eau.

On obtient après introduction de 5 % de MONTANOX™ 20 un latex inverse épaississant anionique contenant environ 63 % de polymère. Le produit obtenu est peu visqueux, son pouvoir épaississant est important et il s'inverse facilement. Sa teneur en eau mesurée par une titrimétrie Karl-Fisher est de 3 % en poids.

Mesures de viscosité (viscosimètre Brookfield RVT)

	Mobile (M); Vitesse de rotation	Viscosité en mPas	
·	du mobile (V) (en tour par mi-	·	
	nute)		
Latex inverse	M4;V:20	4 000	
Solution aqueuse à 2% en poids	M 6; V:5	90 000	
Solution aqueuse à 2% en poids.	M 6 ; V : 5 ·· ·· · · ·	20 000	
+0,1 % en poids de NaCl			

EXEMPLE 5 : Latex inverse du terpolymère AM/ATBS/VP (rapport molaire : 65/25/10) ((Epaississant anionique)

- a) Dans un premier bêcher, on introduit successivement sous agitation :
 - 245, 6 g d'une solution commerciale d'acrylamide (AM) à 50 % (massique)
- 279 g d'une solution commerciale à 55 % du sel de sodium de l'acide 2-acrylamido 2-méthyl propanesulfonique (AMPS)
- 10

15

- 29,6 g de vinyl pyrrolidone (VP)
- 0,082 g de méthylène bis(acrylamide) (MBA).
- 0,45 g d'une solution commerciale à 40 % du diéthylènetriaminepentaacétate de sodium
- le pH est ajusté à 5,0 à l'aide d'acide 2-acrylamido 2-méthyl propanesulfonique en poudre
 - de l'eau permutée de manière à amener la masse totale à 644,7 g
- b) Dans un deuxième réacteur on prépare une phase organique en mélangeant :
 - 110 g de Polyisobutène
 - 133 g d'ISOPAR™ G
- 20
- 13,5 g de MONTANE™ 70
- 6,5 g de MONTANOXTM 71
- 3,0 g d'HYPERMER™ 2296
- 5,0 g de SIMALINE™ IE 200

La phase aqueuse est alors introduite dans la phase organique sous agitation et puis la pré-émulsion ainsi obtenue est soumise à une agitation mécanique violente à l'aide d'une turbine de type Silverson de manière à créer une émulsion fine sous barbotage d'azote.

Après refroidissement à environ 8°C, la réaction de polymérisation est initiée à l'aide du couple oxydoréducteur : persulfate d'ammonium / métabisulfite de sodium.

Une fois la réaction de polymérisation terminée, on retire par distillation sous vide l'ISOPAR™ G et la quasi-totalité d'eau.

On obtient après introduction de 5 % de MONTANOXTM 20 un latex inverse épaississant anionique contenant environ 63 % de polymère. Le produit obtenu est peu visqueux, son pouvoir épaississant est important et il s'inverse facilement. Sa teneur en eau mesurée par une titrimétrie Karl-Fisher est de 4 % en poids.

Mesures de viscosité (viscosimètre Brookfield RVT)

5

10

Mesures de Viscosite (Viscosiffictio Brookitste 24-24				
	-Mobile (M); Vitesse de rotation	Viscosité en mPas		
	du mobile (V) (en tour par mi-			
	nute)	<u>.</u>		
Latex inverse	M 4; V:20	4 000		
Solution aqueuse à 2% en poids	M6;V:5	75 000		
Solution aqueuse à 2% en poids	- 4 6 77 6	10 000 ° ".		
+ 0,1 % en poids de NaCl				
I				

Exemple 6: Latex Inverse du copolymère AM/APTAC (rapport molaire : 85/15) (Epaississant cationique).

- a) Dans un premier bêcher, on introduit successivement sous agitation:
 - 452,6 g d'une solution commerciale d'acrylamide (AM) à 50 % (massique),
 - 154,9 g d'une solution commerciale à 75 % de chlorure de N,N,N-Triméthyl
- 20 3-(1-oxo 2-propényl) propanammonium (APTAC),
 - 0,029 g de méthylène bis(acrylamide),
 - 0,56 g d'une solution commerciale à 40 % du diéthylénetriaminepentaacétate de sodium.
 - Le pH est ajusté à 5,0.

- La quantité totale est ajustée à 814 g par ajout du complément en eau.
- b) Dans un second bêcher, on prépare une phase organique en mélangeant :
 - 137,5 g de MARCOLTM 52
 - 186,5 g d'ISOPARTM G
- 25,1 g de MONTANETM 70 (isostéarate de sorbitan).
 - 6,3 g d'HYPERMER™ 2296
 - 6,3 g d'acrylate de lauryle éthoxylé à 4 moles (BLEMMER™ ALE 200)
 - 0,123 g d'azo-bis(isobutyronitrile)

La phase aqueuse est alors introduite dans la phase organique sous agitation et puis la pré-émulsion ainsi obtenue est soumise à une agitation mécanique violente à l'aide d'une turbine de type Silverson de manière à créer une émulsion fine. L'ensemble est également placé sous barbotage d'azote.

Puis la polymérisation est initiée à l'aide du système oxydant; hydroperoxyde de cumène et persulfate d'ammonium et réducteur; métabisulfite de sodium.

Une fois la réaction de polymérisation terminée, on retire par distillation sous vide l'ISOPARTM G et la quasi-totalité de l'eau.

On rajoute 5% de MONTANOX 20 de manière à rendre le latex auto-inversible.

Le produit obtenu est peu visqueux, il s'inverse facilement et son pouvoir épaississant est important. Sa teneur en eau mesurée par une titrimétrie Karl-Fisher est de 3 % en poids.

Mesures de viscosité (viscosimètre Brookfield RVT)

	Mobile (M); Vitesse de rotation	Viscosité en mPas
	du mobile (V) (en tour par mi-	
	nute)	
Latex inverse	M 4; V: 20	1 300
Solution aqueuse à 2% en poids	M6;V:5	80 600
Solution aqueuse à 2% en poids + 0,1 % en poids de NaCl	M 6; V:5	13 000

Exemples de formulations cosmétiques

	Exemp	ole 7 : Crème de soin		
		Cyclométhicone:		10%
5		Composé de l'exemple 2 :		0,8 %
		MONTANOV [™] 68:		4,5 %
		Conservateur:		0,65 %
		Lysine:		0,025 %
		EDTA (sel disodique):		0,05 %
10		Gomme de xanthane :		0,2 %
		Glycérine:		3%
		Eau: .	qsp	100 %
	Exem	ple 8 : Crème de soin		
15		Cyclométhicone:		10 %
		Composé de l'exemple 4 :		0,8 %
		MONTANOV [™] 68:		4,5 %
		Perfluoropolyméthylisopropyléther:		0,5 %
		Conservateur:		0,65 %
20		Lysine:		0,025 %
		EDTA (sel disodique):		0,05 %
		PEMULEN™ TR:		0,2 %
		Glycérine:		3 %
		Eau:	qsp :	100 %
25				
	Exemp	ple 9 : Baume après-rasage		
	FORM	<u>ULE</u>		
	A	Composé de l'exemple 3:		1,5 %
		Eau:	qsp 1	00 %

	В	MICROPEARL™ M100:	5,0 %
		SEPICIDE™ CI :	0,50 %
		Parfum:	0,20 %
	· ·	Ethanol à 95°:	10,0 %
5	MC	DE OPERATOIRE	-
	Ajo	uter B dans A.	
••			. ,
	Exe	mple 10 : Emulsion satinée pour le corps	
		RMULE	
10	A	SIMULSOL TM 165:	5,0 %
		LANOL™ 1688 :	8,50 %
		Beurre de Karité:	2 %
		Huile de paraffine :	6,5 %
		LANOL TM 14 M:	3 %
15		LANOLTM™ S:	0,6 %
	В	Eau :	66,2 %
20	С	MICROPEARL™ M 100:	5 %
	D	Composé de l'exemple 5 :	3 %
	E	SEPICIDE™ CI :	0,3 %
		SEPICIDE™ HB:	0,5 %
25		MONTEINE™ CA:	1 %
		Parfum:	0,20 %
		Acétate de vitamine E :	0,20 %
		pyrolidinonecarboxylate de sodium:	1 % (agent hydratant)
		•	

30 MODE OPERATOIRE

Ajouter C dans B, émulsionner B dans A à 70°C, puis ajouter D à 60°C puis E à 30°C.

R. VEITHING II. DAIL COLDON	Exemple	11	: Lait	corporel
-----------------------------	---------	----	--------	----------

	Exem	ple 11 : Lait corporel		
	FORI	MULE -		
	Α	SIMULSOL TM 165:		5,0 %
5		LANOL TM 1688:		12,0 %
		LANOL TM 14 M:		2,0 %
		Alcool cétylique :		0,3 %
		SCHERCEMOL™ OP:		3 %
10	В	Eau :	q.s.p.	100%
	С	Composé de l'exemple 4:		0,35 %
	– D	SEPICIDE™ CI:		0,2 %
15		SEPICIDE™ HB:		0,5 %
		Parfum:		0,20 %
		DE OPERATOIRE ulsionner B dans A vers 75°C; ajouter C vers	60°C, p	uis D vers 30°C
20				
	Exe	emple 12 : crème H/E		
	FO	<u>RMULE</u>		
	Α	SIMULSOL™ 165:		5,0 %
		LANOL™ 1688:		20,0 %
25		LANOLTM P:		1,0 %
	В	Eau:	q.s.p	. 100 %
	С	Composé de l'exemple 2 :		2,50 %
30	D	SEPICIDE™ CI:		0,20 %

SEPICIDE™ HB: 0,30% MODE OPERATOIRE Introduire B dans A vers 75°C; ajouter C vers 60°C, puis D vers 45°C . 5 Exemple 13: gel solaire non gras **FORMULE** Composé de l'exemple 5: Α .3,00 %... Eau: 30 % 10 В SEPICIDE™ C: 0,20 % SEPICIDE™ HB: 0,30 % Parfum: 0,10 % 15 C Colorant: qs Eau: 30 % D MICROPEARLTM M 100: 3,00 % Eau: q.s.p. 100% 20 Ε Huile de silicone: 2,0 % PARSOLTM MCX: 5,00 % MODE OPERATOIRE Introduire B dans A; ajouter C puis D, puis E. 25 Exemple 14 : Lait solaire **FORMULE** Α SEPIPERLTM N: 3,0 % 30 Huile de sésame: 5,0 % PARSOL™ MCX: 5,0 %

0,10 % Carraghénane \(\lambda\): q.s.p.100 % Eau: В 0,80 % Composé de l'exemple 3: 5 C q.s. Parfum: D q.s. Conservateur: MODE OPERATOIRE 10 Emulsionner B dans A à 75°C puis ajouter C vers 60°C, puis D vers 30°C et ajuster le pH si nécessaire Exemple 15 : Gel de massage 15 **FORMULE** 3,5 % Composé de l'exemple 2: A 20,0 % Eau: 2 gouttes/100 g Colorant: В q.s. 20 Eau: 10 % Alcool: C 0,10 % Menthol:

MODE OPERATOIRE

Huile de silicone:

Ajouter B dans A; puis ajouter au mélange, C puis D

5,0 %

25

D

	Ex	cemple 16 : gel soin de massage	
	FC	<u>PRMULE</u>	
	Α	Composé de l'exemple 3:	3,00 %
		Eau:	30 %
5			ν
	В	SEPICIDE™ CI :	0,20 %
		SEPICIDE™ HB:	0,30 %
		Parfum:	0,05.%
10	С	colorant:	a 2
		Eau :	q.s. q.s.p. 100 %
	D	MICROPEARL™ SQL:	5,0 %
		LANOL [™] 1688:	2 %
		-	2 70
15	MO	DE OPERATOIRE	
		parer A; additionner B, puis C, puis D.	
	Exe	mple 17 : Gel coup d'éclat	
		RMULE	
20	A	Composé de l'exemple 4 :	4 %
		Eau:	30 %
	В	ELASTINE HPM:	5,0 %
25	С	MICROPEARL™ M 100 :	2.07
		Eau:	3 %
			5 %
	D	SEPICIDE™ CI:	0,2 %
		SEPICIDETM HB:	0,3 %
30		Parfum:	0,06 %
		pyrolidinonecarboxylatede sodium à 50 %:	1 %

Eau:

q.s.p. 100 %

MODE OPERATOIRE

Préparer A; additionner B, puis C, puis D.

5

Exemple 18: Lait corporel

FORMULE

SEPIPERLTM N: A

3,0 %

Triheptonate de glycérol:

10,0 %

10

Eau: В

q.s.p. 100 %

 \mathbf{C} Composé de l'exemple 5: 1,0 %

15 D Parfum: q.s.

Conservateur:

q.s.

4

MODE OPERATOIRE

Fondre A à environ 75°C. Emulsionner B dans A à 75°C puis ajouter C vers 60°C, puis D?

Exemple 19: Emulsion démaquillante à l'huile d'amandes douces 20

FORMULE

MONTANOVTM 68:

5 %

Huile d'amandes douces:

5 %

Eau:

q.s.p. 100 %

Composé de l'exemple 4:

0,3 %

Glycérine:

5 %

Conservateur:

0,2 %

Parfum:

0,3 %

Exemple 20: Crème hydratante pour peaux grasses

FORMULE

	MONTANO	OY™ 68:		5 %	
	Octanoate d	le cétylstéaryle :	-	8 %	
5	palmitate d'	octyle:		2 %	
	Eau:		q.s. _]	p. 100 %	
	Composé de	l'exemple 3 :		0,6 %	**** - 4
	MICROPEA	ARL™ M 100:		. 3,0 %	· · · · · ·
	Mucopolysa	ccharides:		5 %	
10	SEPICIDET	м НВ:		0,8 %	
	Parfum:			0,3 %	

Exemple 21: Baume après-rasage apaisant sans alcool

FORMULE

15	Mélange de lauryl aminoacides :		0,1 % à 5.%
	Aspartate de magnésium et de potassium :		0,002 % à 0,5 %
	LANOL TM 99:		2 %
	Huile d'amandes douces :		0,5 %
	Eau:	q.s.p.	100 %
20	Composé de l'exemple 2 :		3 %
	SEPICIDE™ HB:		0,3 %
	SEPICIDE™ CI:		0,2 %
	Parfum:		0,4 %

25 Exemple 22: Crème aux AHA pour peaux sensibles

FORMULE

	Mélange de lauryl aminoacides :		0,1 % à 5 %
	Aspartate de magnésium et de potassium :		0,002 % à 0,5 %
	LANÖL™ 99 :		2%
30	MONTANOV™ 68:		5,0%
	Eau:	q.s.p.	100 %

	Composé de l'exemple 2 :		1,50 %
	Acide gluconique:		1,50 %
-	Triéthanolamine:		0,9 %
	SEPICIDE™ HB:		0,3 %
5	SEPICIDETM CI:		0,2 %
	Parfum :		0,4 %
	Exemple 23 : Soin apaisant après-soleil		
	FORMULE		
10	Mélange de lauryl aminoacides :		0,1 % à 5 %
	Aspartate de magnésium et de potassium :		0,002 % à 0,5 %
	LANOL™ 99:		10,0 %
	Eau:	q.s.p.	100 %
	Composé de l'exemple 4 :		2,50 %
15	SEPICIDE™ HB:		0,3 %
	SEPICIDETM CI:		0,2 %
	Parfum:		0,4 %
	Colorant:		0,03 %
20	Exemple 24 : Lait démaquillant		
	FORMULE		
	SEPIPERL TM N:		3 %
	PRIMOL™ 352 :		8,0 %
	Huile d'amandes douces:		2 %
25	Eau:	q.s.p.	100 %
	Composé de l'exemple 3:		0,8 %
	Conservateur:		0,2 %
	Exemple 25 : Lait corporel		
30	FORMULE		
	SEPIPERL TM N:		3,5 %

	T ANTOT THE ACTO		
	LANOL™ 37T:		8,0 %
	SOLAGUM™ L :		0,05 %
	Eau:	<u>q.s.p</u>	100 %
•	Benzophénone:		2,0 %
5	Diméthicone 350 cPs:		0,05 %
	Composé de l'exemple 5 :		0,8 %
	Conservateur:	- .	0,2 %
	Parfum:		0,4%
10	Exemple 26 : émulsion fluide à pH alcalin		
	MARCOL™ 82 :		500/
	NaOH:		5,0 %
	Eau :	aan	10,0 %
- ·	Composé de l'exemple 2 :	7	100 %
15	product chample 2.		1,5 %
	Exemple 27: Fond de teint fluide		
	FORMULE		
	SIMULSOL TM 165:		5,0 %
	LANOLTM 84D:		8,0 %
20	LANOL™ 99 :		5,0 %
	Eau:	q.s.p.	100 %
	Pigments et charges minérales :	4.0.1.	10,0 %
	Composé de l'exemple 3:		1,2 %
	Conservateur:		0,2 %
25	Parfum:		0,4 %
	Exemple 28 : Lait solaire		
	FORMULE		
	SEPIPERLTM N:		
30	LANOLTM 37T:		3,5 %
	PARSOL™ NOX :		10,0 %
	MON,	-	5,0 %

	EUSOLEXTM 4360:		2,0 %
	Eau:	q.s.p.	100 %
	Composé de l'exemple 4 :		<u>1,8</u> %
•	Conservateur:	(0,2 %
5	Parfum:		0,4 %
,	-		
	Exemple 29: Gel contour des yeux	-	
	FORMULE		
	Composé de l'exemple 3:		2,0 %
10	Parfum:		0,06 %
	pyrrolidinonecarboxylate de sodium:		0,2 %
	DOW CORNING™ 245 FLuid:		2,0 %
	Eau:	q.s.p.	100%
			•
15	Exemple 30: composition de soin non rincée		
	FORMULE		
	Composé de l'exemple 4:		1,5 %
	Parfum:		q.s.
	Conservateur:		q.s.
20	DOW CORNING™ X2 8360 :		5,0 %
	DOW CORNING™ Q2 1401:		15,0 %
	Eau:	q.s.p.	100 %
	Exemple 31: gel amincissant		
25	Composé de l'exemple 5:		5 %
	Ethanol :		30 %
	Menthol:		0,1 %
	Caféine:		2,5 %
	Extrait de ruscus:		2 %
30	Extrait de lierre :		2 %
	SEPICIDE™ HB		1 %

1er dépôt

29

Eau

q.s.p. 100 %

	Exem	ple 32 : Baume après-rasage apaisant sans	alcool	
	FOR 1	MULE		•
5	A	LIPACIDE™ PVB :		1,0 %
		LANOL™ 99 :		2,0 %
	,	Huile d'amandes douces :		0,5 %
10	В	Composé de l'exemple 3:		3,5 %
	С	Eau:	q.s.p.	100 %
	D	Parfum:		0,4 %
		_SEPICIDE™ HB:		0,4 %
15		SEPICIDE™ CI:		0,2 %
	Exem	ple 33: Gel rafraîchissant après-rasage		
	FORM	MULE		
	Α	LIPACIDE™ PVB:		0,5 %
20		LANOL™ 99 :		5,0 %
		Composé de l'exemple 2 :		2,5 %
	В	eau:	q.s.p.	100%
25	С	MICROPEARL™ LM:		0,5 %
		Parfum:		0,2 %
		SEPICIDE™ HB:		0,3 %
		SEPICIDE™ CI:		0,2 %

Exemple 34: Soin pour les peaux grasses

		FORM	MULE		
		A	MICROPEARL™ M310:	-	1,0 %
			Composé de l'exemple 4 :		5,0 %
	5		Isononanoate d'octyle:		4,0 %
•		В	Eau:	q.s.p.	100 %
		С	SEPICONTROL™ A5:		4,0 %
	10		Parfum:		0,1 %
			SEPICIDETM HB:		0,3 %
			SEPICIDETM CI:		0,2 %
		D	CAPIGEL™ 98 :	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,5 %
-	15		Eau:		10 %
			ple 35 : Crème aux AHA		
		FORM	MULE		
			<u>MULE</u> MONTANOV™ 68 :		5,0 %
	20	FORM	MULE MONTANOV™ 68: LIPACIDE™ PVB:		1,05 %
	20	FORM	<u>MULE</u> MONTANOV™ 68 :		
	20	FORM	MULE MONTANOV™ 68: LIPACIDE™ PVB:	q.s.p.	1,05 %
	20	<u>FORN</u> A	MULE MONTANOV [™] 68: LIPACIDE [™] PVB: LANOL [™] 99:	q.s.p.	1,05 % 10,0 %
	20	<u>FORN</u> A	MULE MONTANOVTM 68: LIPACIDETM PVB: LANOLTM 99: Eau:	q.s.p.	1,05 % 10,0 % 100 %
		<u>FORN</u> A	MULE MONTANOVTM 68: LIPACIDETM PVB: LANOLTM 99: Eau: Acide gluconique:	q.s.p.	1,05 % 10,0 % 100 % 1,5 %
		FORM A B	MONTANOVTM 68: LIPACIDETM PVB: LANOLTM 99: Eau: Acide gluconique: TEA (triéthanolamine):	q.s.p.	1,05 % 10,0 % 100 % 1,5 % 0,9 %
		FORM A B	MONTANOVTM 68: LIPACIDETM PVB: LANOLTM 99: Eau: Acide gluconique: TEA (triéthanolamine): Composé de l'exemple 5:	q.s.p.	1,05 % 10,0 % 100 % 1,5 % 0,9 %

	E	xemple 36 : Autobronzant non gras	DOUT Visage et corns	
		ORMULE	transfer of corps	
	Α	LANOL™ 2 <u>681 :</u>	3,0 %	
		Composé de l'exemple 4	2,5 %	
:	5		2,3 70	
	В	Eau:	q.s.p. 100 %	
		Dihydroxyacétone:	3,0 %	
	. .			
	C	Parfum:	0,2 %	
10	1	SEPICIDETM HB:	0,8 %	,
		hydroxyde de sodium :	qs $pH = 5\%$	
		emple 37 : Lait solaire au monoï de T	^r ahiti	
		RMULE		
15	A	Monoï de Tahiti :	10 %	
		LIPACIDE™ PVB :	0,5 %	
		Composé de l'exemple 2 :	2,2 %	
	ъ	_		
20	В	Eau:	q.s.p. 100 %	
20	С	D. C.		
	C	Parfum:	0,1 %	
		SEPICIDETM HB:	0,3 %	
		SEPICIDETM CI:	0,1 %	
25		Méthoxycinnamate d'octyle :	4,0 %	
	Exen	nnle 38 · Soin coloim l		
		nple 38 : Soin solaire pour le visage MULE		
	A	Cyclométhicone et diméthiconol:		
		Composé de l'exemple 3 :	4,0 %	
30		pood do 1 oxompie 5 .	3,5 %	
	В	Eau :	400.04	
		·	q.s.p. 100 %	

	C	Parfum:	0,1	%
•	 .	SEPICIDE™ HB :	0,3	%
		SEPICIDE™ CI:	0,21	%
5		Méthoxycinnamate d'octyle:	5,0	%
		Micatitane:	2,0	%
		Acide lactique:	q.s.p, pH =	6,5
	Exer	mple 39 Emulsion bronzante sans sole	0	
10	FORMULE			
	Α	LANOLTM 99:	15 %	6
		MONTANOV™ 68:	5,0 9	%
		Paraméthoxycinnamate d'octyle:	3,0	%
15	 B	Eau:	q.s.p. 100 %	6
		Dihydroxyacétone:	5,0 9	
		Phosphate monosodique:	0,2	%
	С	Composé de l'exemple 4:	0,5 9	%
20	D	Parfum:	0,3 9	%
		SEPICIDETM HB:	0,8 9	%
		hydroxyde de sodium:	q.s. $pH = 5$	•
	Exe	mple 40 : Gel brillance		
25		Composé de l'exemple 5 :	1,5 9	%
		Silicone volatile:	25 %	6
		Monopropylèneglycol:	25 %	6
		Eau déminéralisée :	10 %	6
		Glycérine:	qsp 100	%
30				

	Exemple 41 : Gel amincissant		
	Composé de l'exemple 4 :	1,5 %	
	Isononanoate d'isononyle:	2 %	
	Caféine :	5 %	-
5	Ethanol :	40 %	-
	MICROPEARL™ LM:	2 %	
	Eau déminéralisée :	qsp 100 %	
	Conservateur parfum:		
10	Exemple 42 : Lait démaquillant		. •
	SIMULSOL [™] 165:	4 %	
	MONTANOV™ 202:	1 %	
	Caprylate-caprate triglyceride:	15 %	
	PECOSILTADCT:	1 %	
15	Eau déminéralisée :	qs	1 cm 1 m 2 m
	CAPIGEL™ 98 :	0,5 %	- -
	Composé de l'exemple 5	1 %	
	PROTEOL™ OAT :	2 %	
20	Hydroxyde de sodium:	qsp $pH = 7$	
20	F 7 40 3.5		
	Exemple 43: Masque crème "rince off"	restructurant pour chev	eux stressés et
	fragilisés Formule		
25	KETROLTMT:	0,5 %	
4.7	PECOSIL™ SPP50:	0, 75 %	
	N-cocoyl aminoacides:	0,70 %	
	Butylèneglycol:	3,0%	
	Composé de l'exemple 1 :	3,0%	
30	MONTANOV™ 82:	3,0%	•
J0	Huile de jojoba:	1,0%	
	LANOL™ P :	6,0%	

	AMONYL TM DM:		1,0%	
	LANOL [™] 99:		5,0%	
	SEPICIDETM HB:		0,3%	
	SEPICIDETMCI:		0,2%	
5	Parfum:		0,2%	
	Eau:	qsp	100%	
	•			·
	Exemple 44 : Crème solaire			
	SIMULSOL™ 165 :		3 %	·
10	MONTANOV™ 202 :		2 %	
	Benzoate C12-C15:		8 %	
	PECOSIL™ PS 100:		2 %	
	Diméthicone:		2 %	
	Cyclométhieone:		5 %	
15	para-méthoxy cinnamate d'octyle:		6%	
	Benzophénone-3:		4 %	
	Oxyde de Titane:		8%.	
	Gomme xanthane:		0,2 %	
	Butylèneglycol:		5 %	
20	Eau déminéralisée :	qsp	100 %	
	Composé de l'exemple 2 :		1,5 %	
	Conservateur, parfum:		qs	
	Exemple 45: Gel de soin peaux mixtes		4 %	
25	Composé de l'exemple 3:		5 %	
	Squalane végétal :		1,5 %	
	Dimethicone:		4 %	
	SEPICONTROL TM A5:		0,3 %	
	Gomme xanthane:		sp 100 %	
30		વૃ	Ph 100 \0	
	Conservateur, Parfum:			

Exemple 46: Lotion capillaire

<u>Formule</u>

	 Butylène glycol:		3,0%
	composé de l'exemple 6 :		3 %
5	SIMULSOL™1293:		3,0%
	Acide lactique:	qs	pH = 6
	SEPICIDE™ HB:		0,2%
	 SEPICIDETMCI:		0,3%
	 Parfum:		0,3%
10	Eau:	qs	100%

Exemple 47: Shampooing protecteur et relaxant

Formule

	Amonyl TM 675 SB:		5,0%
	Sodium lauryl éther sulfate à 28% :		35,0%
15	composition de l'exemple 6:		3,0%
	SEPICIDE™ HB:		0,5%
	SEPICIDE™CI:		0,3%
	hydroxy de de sodium:	QS pl	H = 7,2
	Parfum:		0,3%
20	Colorant (FDC bleu 1/jaune 5):	•	QS
	Eau:	QSP	100%

Exemple 48: Protecteur "leave-on"; Soin anti-stress pour cheveux

Formule

25	KETROL TM T:	0,5%
	mélange de cocoyl aminoacides :	3,0%
	Butylèneglycol:	5,0%
	DC 1501:	5,0%
	compositon de l'exemple 1 :	4,0%
30	SEPICIDE™ HB:	0,5%

	SEPICIDETMCI:		0,3%
	Parfum:		0,3%
	Eau:		QSP 100
			,
5	Exemple 49 : Crème vitaminée		
	SIMULSOL TM 165:		5 %
	MONTANOV TM 202:		1 %
	Caprylic/capric triglycérides :		20 %
	Palmitate de vitamine A:		0,2 %
10	Acétate de vitamine E:		1 %
	MICROPEARL™ M 305:		1,5 %
	Composé de l'exemple 1 :		2 %
	Eau	qsp	100 %
	Conservateur, parfum		qs

25

tes:

Les définitions des produits commerciaux utilisés dans les exemples sont les suivan-

SIMULSOLTM 1293 est de l'huile de castor hydrogénée et éthoxylée, avec un indice d'éthoxylation égal à 40, commercialisé par la société SEPPIC.

20 CAPIGEL™ 98 est un épaississant liquide à base de copolymère acrylate commercialisé par la société SEPPIC.

KETROLTMT est de la gomme de xanthane commercialisée par la société KELCO.

LANOLTM99 est de l'isononyl isononanoate commercialisé par la société SEPPIC.

DC1501 est un mélange de cyclopentasiloxane et de diméthiconol commercialisé par la société DOW CHEMICAL.

MONTANOV™82 est un agent émulsionnant à base d'alcool cétéarylique et de cocoylglucoside.

Le MONTANOV™ 68 (cétéaryl glucoside), est une composition auto-émulsionnable telle que décrite dans WO 92/06778, commercialisée par la société SEPPIC.

30 Le MICROPEARL™ M 100 est une poudre ultra fine au toucher très doux et à action matifiante commercialisée par la société MATSUMO. Le SEPICIDE[™] CI, imidazolidine urée, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

PEMULEN™ TR est un polymère acrylique commercialisé par GOODRICH.

Le SIMULSOL™ 165 est du stéarate de glycérol auto-émulsionnable commercialisée par la société SEPPIC.

Le LANOL™ 1688 est un ester émollient à effet non gras commercialisé par la société SEP-PIC.

Le LANOL™ 14M et le LANOL® S sont des facteurs de consistance commercialisés par la société SEPPIC.

10 Le SEPICIDE[™] HB, qui est un mélange de phénoxyéthanol, de méthylparaben, d'éthylparaben, de propylparaben et de butylparaben, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

Le MONTEINE[™] CA est un agent hydratant commercialisé par la société SEPPIC.

Le SCHERCEMOL™ OP est un ester-émollient à effet non gras.

15 Le LANOL™ P est un additif à effet stabilisant commercialisé par la société SEPPIC.
Le PARSOL™ MCX est de l'octyl paraméthoxycinnamate; commercialisé par la société GIVAUDAN.

Le SEPIPERL[™] N est un agent nacrant, commercialisé par la société SEPPIC, à base d'un mélange d'alkyl poly glucosides tels que ceux décrits dans WO 95/13863.

Le MICROPEARL[™] SQL est un mélange de micro particules renfermant du squalane qui se libère sous l'action du massage; il est commercialisé par la société MATSUMO.

Le LANOL[™] 99 est de l'isononyl isononanoate commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL[™] 37T est du triheptanoate de glycérol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SOLAGUM™ L est un carraghénane commercialisé par la société SEPPIC.

Le MARCOL™ 82 est une huile de paraffine commercialisée par la société EXXON.

Le LANOL™ 84D est du malate de dioctyle commercialisé par la société SEPPIC.

Le PARSOL NOX™ est un filtre solaire commercialisé par la société GIVAUDAN.

l' EUSOLEXTM 4360 est un filtre solaire commercialisé par la société MERCK.

Le DOW CORNING™ 245 Fluid est de la cyclométhicone, commercialisée par la société

30 DOW CORNING.

Le LIPACIDE™ PVB, est un hydrolysat de protéines de blé acylé commercialisé par la so-

ciété SEPPIC.

Le MICROPEARL™ LM est un mélange de squalane, de polyméthylméthacrylate et de menthol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SEPICONTROL™ A5 est un mélange capryloy glycine, sarcosine, extrait de cinnamon zylanicum, commercialisé par la société SEPPIC, tel que ceux décrits dans la demande internationale de brevet PCT/FR98/01313 déposée le 23 juin 1998.

Le LANOL[™] 2681 est un mélange caprylate, caprate de coprah, commercialisé par la société SEPPIC.

Le MONTANOV™ 202, est une composition APG/alcools gras telle que décrite dans WO9 98/47610, commercialisée par la société SEPPIC.

REVENDICATIONS

- 1. Composition sous forme d'un latex inverse comprenant :
- a) de 50 % en poids à 80 % d'au moins un polymère organique (P) linéaire, branché ou réticulé,
 - b) de 5 % en poids à 10 % d'un système émulsionnant (S₁) de type eau dans huile (E/H),
 - c) de 5 % en poids à 45 % en poids d'au moins une huile, et
 - d) de 0 % à 5 % d'eau,

15

20

25

- 2. Composition telle que définie à la revendication 1, dans laquelle le polymère (P) est :
 - soit un homopolymère d'un monomère choisi <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide fort partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide faible partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi les monomères cationiques,
 - <u>soit</u> un copolymère dans lequel chacun des monomères est choisi indépendamment l'un de l'autre <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide fort partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide faible partiellement ou totalement salifié <u>ou bien</u> parmi les monomères neutres <u>ou bien</u> parmi les monomères cationiques,
 - soit un terpolymère dans lequel chacun des monomères est choisi indépendamment les uns des autres <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide fort partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide faible partiellement ou totalement salifié <u>ou bien</u> parmi les monomères neutres <u>ou bien</u> parmi les monomères cationiques,
 - <u>soit</u> un tétrapolymère dans lequel chacun des monomères est choisi indépendamment les uns des autres <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide fort partiellement ou totalement salifiée <u>ou bien</u> parmi ceux possédant une fonction acide faible partiellement ou totalement salifié <u>ou bien</u> parmi les monomères neutres <u>ou bien</u> parmi les monomères cationiques.

10

15

- 3. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 ou 2, dans laquelle le polymère (P) est réticulé avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en oeuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01 % à 0,2 % et, plus particulièrement de 0,01 % à 0,1 %.
- 4. Composition telle que définie à la revendication 3, pour laquelle l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le diméthacrylate d'éthylèneglycol, le diacrylate de diéthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triallylamine, le triméthylol propanetriacrylate ou le méthylène-bis-(acrylamide).
- 5. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 4, pour laquelle le monomère à fonction acide fort, que le polymère (P) comporte est l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique partiellement ou totalement salifié.
- 6. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 5, pour laquelle les monomères à fonction acide faible, que le polymère (P) comportent sont choisis parmil'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique, l'acide maléique ou l'acide 3-méthyl 3-[(1-oxo 2-propènyl) amino] butanoïque partiellement ou totalement salifié.
- 7. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 6, pour laquelle les monomères à fonction acide faible, que le polymère (P) comportent sont choisis parmi l'acrylamide, le méthacrylamide, le diacétoneacrylamide, le diméthylacrylamide, le N-[2-hydroxy 1,1-bis(hydroxyméthyl) éthyl] propénamide, l'acrylate de (2-hydroxy éthyle), l'acrylate de (2,3-dihydroxy propyle), le méthacrylate de (2-hydroxy éthyle), le méthacrylate de (2,3-dihydroxy propyle), un dérivé éthoxylé de poids moléculaire compris entre 400 et 1000, de chacun de ces esters ou le vinyl pyrrolidone.
- 8. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 7, pour laquelle les monomères cationiques que le polymère (P) comportent sont choisis parmi les sels de 2,N,N,N-tétraméthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] propanammonium, de 2,N,N-triméthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] propanammonium, de N,N,N-triméthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) oxy] éthanammonium, de N,N,N-triméthyl 3-[(1-oxo 2-propènyl) oxy] propanammonium, de N,N,N-triméthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] propanammonium ou de diallyl diméthyl ammonium.

- 9. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 8, dans laquelle le polymère (P) est choisi parmi :
- les copolymères réticulés de l'acide acrylique partiellement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium et de l'acrylamide;
- les copolymères réticulés de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1propanesulfonique partiellement salifié sous forme de sel de sodium et de l'acrylamide;

- les copolymères réticulés de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1propanesulfonique et de l'acide acrylique partiellement salifiés sous forme de sel de sodium;
- les copolymères réticulés de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-10 propanesulfonique partiellement salifié sous forme de sel de sodium et de l'acrylate de 2hydroxy éthyle;
 - les copolymères réticulés de l'acrylamide et du N,N,N-triméthyl 3-(1-oxo 2-propènyl) propanammonium,
- - les homopolymères réticulés de l'acide acrylique partiellement salifié sous forme de sel d'ammonium ou de sel de monoéthanolamine,
 - les terpolymères de l'acrylamide, du N,N,N-triméthyl 3-(1-oxo 2-propènyl) propanammonium, et de tris(hydroxyméthyl)aminométhyl acrylamide.
- les terpolymères réticulés de l'acrylamide, de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique et de l'acide acrylique partiellement salifiés sous forme de sel sodium,
 - les terpolymères de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique partiellement salifié sous forme de sel de sodium, de l'acrylamide et du vinyl pyrrolidone.
 - 10. Composition telle que définie à l'une de s revendications 1 à 9, comprenant de 60 % en poids à 70 % en poids de polymère (P).
- 11. Composition telle que définie à l'une de s revendications 1 à 10, comprenant en outre jusqu'à 5 % de son poids d'un système émulsionnant (S₂) de type huile dans eau
 30 (H/E).

- 12. Procédé de préparation de la composition telle que définie précédemment, caractérisé en ce que :
- a) l'on émulsionne une phase aqueuse (A) contenant les monomères et les éventuels additifs hydrophiles, dans une phase organique (O) contenant, le système tensioactif (S₁), un mélange constitué de l'huile destinée à être présente dans la composition finale et d'une huile volatile et les éventuels additifs hydrophobes,

- b) l'amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler, et
- c) l'on concentre par distillation, le milieu réactionnel issu de l'étape b), jusqu'à élimination complète de ladite huile volatile.
 - 13. Procédé tel que défini à la revendication 12, dans lequel à l'issu de l'étape c), on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.
 - 14. Utilisation de la composition-telle que définie à l'une des revendications 1 à 11, comme épaississant et/ou émulsionnant de composition topique, cosmétique, dermopharmaceutique ou pharmaceutique.
 - 15. Utilisation de la composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 11, comme épaississant de pâtes d'impression textile.



BREVET D'INVENTION **CERTIFICAT D'UTILITE**

Désignation de l'inventeur

Vos références pour ce dossier	S6366PhC/GG
N°D'ENREGISTREMENT NATIONAL	
TITRE DE L'INVENTION	
	Nouveau latex inverse concentré, procédé pour sa préparation, et utilisation dans
LE(S) DEMANDEUR(S) OU LE(S)	l'industrie
MANDATAIRE(S):	
DESIGNE(NT) EN TANT	
QU'INVENTEUR(S):	
Inventeur 1	
Nom	MALLO
Prénoms	Paul
Rue	7 bis Avenue Gounod
Code postal et ville	78290 CROISSY SUR SEINE
Société d'appartenance	SOCIETE D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES
Inventeur 2	Or menduca
Nom	BRAUN
Prénoms	Olivier
Rue	Tourenne Haut
Code postal et ville	81710 NAVES
Société d'appartenance	SOCIETE D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

Signé par Signataire: FR, L'Air Liquide SA, P.Conan Ernetteur du certificat: DE, D-Trust GmbH, D-Trust for EPO 2.0

Fonction

SOCIETE D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES SEPPIC (Demandeur 1)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.